Reference &

WATER SOLUBLE AZO DYE AND POLARIZING FILM CONTAINING THIS DYE

Publication number: JP3012606

Publication date:

1991-01-21

Inventor:

KOTANI JUNJI; SUMIYA MITSUKUNI

Applicant:

NIPPON KAYAKU KK

Classification:

- international:

G02B5/30; C09B31/22; C09B45/24; G02B5/30;

C09B31/00; C09B45/00; (IPC1-7): C09B31/22;

G02B5/30

- European:

Application number: JP19890146634 19890612 Priority number(s): JP19890146634 19890612

Report a data error here

Abstract of JP3012606

PURPOSE:To obtain a high polarization factor and thermal stability by using a specific water soluble dye or the copper complex salt dye thereof as a free acid. CONSTITUTION:The water soluble dye expressed by formula I or the copper complex dye thereof is used as the free acid. In the formula I, A denotes a benzene ring or naphthalene ring which may have a methyl group; R denotes an amino group, methyl amino group, ethyl amino group or phenyl amino group, respectively. Such water soluble dye is easily produced by a known diazotization and coupling method in compliance with the process for producing ordinary dyes. The water soluble trisazo dye which yields the polarizing film having the high polarization factor and high thermal stability is obtd. in this way.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

持許如公

Reference 6

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)特 許 公 報 (B2)

(11)特許番号

第2622748号

(45) 発行日 平成9年(1997)6月18日

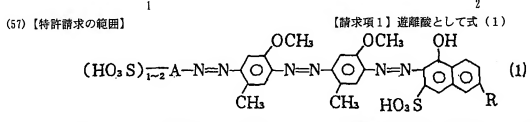
(24)登録日 平成9年(1997)4月11日

(51) Int. C1. 6	識別記号	FΙ	
CO9B 31/22	CLA	C09B 31/22	CLA
45/24		45/24	В
G02B 5/30		G02B 5/30	

請求項の数2 (全7頁)

•		
(21)出願番号	特願平1-146634	(73)特許権者 999999999 日本化薬株式会社
(22)出顧日	平成1年(1989)6月12日	東京都千代田区富士見1丁目11番2号 (72)発明者 小谷 淳二
(65)公開番号	特開平3-12606	埼玉県鴻巣市ひばり野1-2-13
(43)公開日	平成3年(1991)1月21日	(72) 発明者 住谷 光圀 埼玉県浦和市白幡 3 — 1 — 9 — 2 — 704
		(74)代理人 弁理士 竹田 和彦
		審査官 西川 和子
		(56)参考文献 特開 昭63-189803 (JP, A)
		·

(54) 【発明の名称】水溶性アゾ染料及びこれを含有する偏光膜



〔式(1)においてAはメチル基を持つこともあるベンゼン環又はナフタリン環を、Rはアミノ基、メチルアミノ基、エチルアミノ基又はフエニルアミノ基をそれぞれ表す。〕

で表される水溶性染料またはこの銅錯塩染料 【請求項2】特許請求の範囲第1項記載の式(1)の水 溶性染料またはこの銅錯塩染料を含有する偏光膜 【発明の詳細な説明】

産業上の利用分野

各種の織物や紙などの染色のほか、特にポリピニルアルコール系偏光膜用の二色性色素として有用なアゾ染料及びそれを含有する偏光膜に関する。

10 従来の技術

ポリビニルアルコール系偏光膜用の二色性色素として は従来ヨードが用いられており高い偏光率を示すという 特徴がある反面ヨードの揮発性がたかい為、偏光膜の耐 久性が劣るという問題がある。この為合成染料を使用し た偏光膜が製造されているがその偏光率、堅牢度等にま だ問題が多い。

発明が解決しようとする課題

ポリビニルアルコール系偏光膜に使用される合成染料 は既存の繊維用のものの転用が多い為偏光率がモード系 のものに比べてかなり低く用途が限定されている。 従っ

3

$$(HO_3S)_{1\sim2}A-N=N-O-N=N-O-N=N-O-R$$

$$(HO_3S)_{1\sim2}A-N=N-O-N=N-O-R$$

$$(1)$$

〔式(1) においてAはメチル基を持つこともあるベンゼン環又はナフタリン環を、Rはアミノ基、メチルアミノ基、エチルアミノ基又はフエニルアミノ基をそれぞれ表す。〕

で表される水溶性染料またはこの銅錯塩染料が耐熱性、耐光性等の堅牢度が優れる上に特に偏光率に優れていることを見出し本発明を完成させた。即ち本発明は遊離酸として前記式(1)で表される水溶性染料またはこの銅錯塩染料及びこれを含有する偏光膜を提供する。

本発明を詳細に説明する。

式(1)の使用性染料は通常のアゾ染料の製法に従い 公知のジアゾ化、カップリング法で容易に製造出来る。

即ちスルファニル酸、メタニル酸、2-メチルアニリ ン-4-スルホン酸、アニリン-2,4-ジスルホン酸、 アニリン-2,5-ジスルホン酸、ナフチオン酸、2-ナ フチルアミン-6-スルホン酸、2-ナフチルアミン-4,8-ジスルホン酸、2-ナフチルアミン-3,6-ジスル ホン酸、2-ナフチルアミン-5,7-ジスルホン酸、2 ーナフチルアミン-6.8-ジスルホン酸などをジアゾ化 し、p-クレシジンと常法によりカップリングさせてモ 30 ノアゾ化合物を製造し、これを再びジアゾ化してp-ク レシジンにカップリングさせてアミノ基を持ったジスア ゾ中間体を製造する。これらの中間体の製造法において ジアゾ化法はジアゾ成分の塩酸、硫酸などの鉱酸水溶液 またはけん濁液に亜硝酸ナトリウムなどの亜硝酸塩を混 合するという順法によるか、あるいはジアゾ成分の中乃 至弱アルカリ性の水溶液に亜硝酸塩を加えておき、これ と鉱酸を混合するという逆法によってもよい。ジアゾ化 の温度は-10~40℃が適当である。

カップリングはアミン類の塩酸、酢酸などの酸性水溶 40 液と上記ジアゾ液を混合し中和してpH3~7にすればよい。カップリングの温度は-10~40℃が適当である。

生成したアミノアゾ化合物はそのまゝ或は酸析や塩析により析出させ沪過して取り出すか、所望なら溶液又はけん濁液のまゝ次のジアゾ化工程へ進むこともできる。

ジアゾニウム塩が難溶性でけん濁液となっている場合 は沪過してプレスケーキとして次のジアゾ化工程で使う こともできる。

この様にして得た中間体のジスアゾ化合物をジアゾ化 リビニルアセタール、エチレン含量 $15\sim55$ モル%のエチし、J-酸、N-メチルJ酸、N-エチルJ酸又はN-50 レンー酢酸ビニル共重合体ケン化物等が挙げられる。こ

てヨード並の偏光率を示す染料の開発が望まれている。 課題を解決するための手段

本発明者らは前記した課題を解決すべき鋭意検討を行った結果遊離酸として式(1)

フエニル J 酸にアルカリ性でカップリングさせて式 (1) の水溶性染料が得られる。

上記においてジアゾ化法は前記の順法によっても良いがアミノアゾ化合物が酸性では溶解性が著しく小さい場合には逆法による方が好ましい。ジアゾ化の温度は0~40℃が適当である。ジアゾ液はけん濁液となっているが、これをそのまゝ使うことも、沪過してジアゾニウム塩のプレスケーキを取り出すこともできる。

カップリングはカップリング成分のアルカリ水溶液に 10 前記ジアゾニウム塩のけん濁液またはジアゾニウム塩を 小量づつ添加する。この際液がpH8~11を保つ様必要に 応じアルカリを添加する。アルカリとしてはナトリウム、カリウム、リチウムなどの炭酸塩、アンモニヤ、モノ、ジ、トリエタノールアミンなどのアミンの使用が好ましく、これ以外にナトリウム、カリウムなどの水酸化物や重炭酸塩を併用してもよい。また必要に応じピリジンや尿素などの通常のカップリング促進剤を添加してもよい。

カップリングの温度は-10~40℃が適当である。カップリング終了後必要に応じ塩化ナトリウムまたは/および塩化カリウムを加えて塩析して取り出す。

又式(1)の水溶性染料の銅錯塩を得るには通常の方法に依ればよい。即ち式(1)の水溶性染料を水溶液中、硫酸銅、塩化銅、酢酸銅などの銅塩と通常70~110℃に加熱する。この際必要に応じアンモニア、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、モノプロパノールアミン、ピリジンなどの有機アミンを添加することも出来る。

本発明の偏光膜を調製する為の基材としては繊維素系樹脂(セロファン)、PVA、変性PVA、PVAと他の樹脂の共重合物等が用いられる。これらのうち好ましいものは、PVA、変性PVA、PVAと他の樹脂の共重合物等であり、以下これらをPVA系基材という。PVA系基材としては、通常の純PVAの他、不飽和カルボン酸又はその誘導体、不飽和スルホン酸又はその誘導体、炭素数2~30のαーオレフィン等で約15モル%未満共重合変性された変性ポリピニルアルコール、ポリピニルホルマール、ポリピニルアセタール、ポリピニルブチラール等のポリビニルアセタール、エチレン含量15~55モル%のエチレンと、野野ビニルサ東合体なンル物等が挙げられる。こ

5

れらの基材から偏光膜を製造する方法としては、成型されたPVA系フィルムそのものを染色する方法、PVA系樹脂の溶液に染料を添加し、原液染色後製膜する方法等を挙げる事が出来る。まずPVA系フィルムの一般的な染色方法及び延伸法について説明する。

式(1)の水溶性染料又はその銅錯体及び必要に応じて無機塩、界面活性剤等の染色助剤を含有する染浴中に0℃ないし70℃、好ましくは30~45℃でPVA系フィルムを浸漬して染色し、次いで必要に応じてホウ酸処理し、乾燥する。該染色フィルムに偏光機能を付与させる為に10染色前、染色後または染色中に一軸方向に2倍以上特に好ましくは2.5~4倍延伸する。染色前又は染色後に延伸する場合には湿式延伸の他に乾式条件(通常常温ないし180℃の範囲)で行ってもよく、また染色と同時に延伸する場合には染浴中で0~70℃好ましくは30~45℃で延伸する。

次に原液染色後製膜する方法は、まずPVA系基材(樹脂)を水、有機溶媒、水ーアルコール混合溶媒等の溶媒に溶解し、式(1)の水溶性染料又はその銅錯塩染料を添加し、原液染色を行う。この染色原液を流延法、溶液 20 塗布法、押出法等によって製膜し、染色フィルムを製造する。このよう経してえられた染色フィルムに偏光機能を付与させる為に該染色フィルムを前記同様の湿式または乾式条件で一軸方向に延伸する。ここで一軸延伸とは完全に一軸方向にのみフィルムを延伸する(自由幅一軸

延伸)他、延伸方向に直角の方向にも幅方向の収縮を防止する為若干の延伸を行う事(一定幅一軸延伸)をも意味する。

またフィルムの染色法としては前記したような浸漬による染色又は原液染色による染色法が一般的であるが印 捺糊を調製しこれをフィルムに捺染し、加熱して内部拡散により染着させる方法を採用する事も出来る。

式(1)で表される水溶性染料又はその銅錯塩染料は単独で又はそれら同志で混合して使用することが出来る他、更にはこれらの染料と他の染料と配合することにより種々の色相に染色された高偏光率の偏光膜を製造する事ができる。特に多用されるグレーヌはブラック用の配合成分として式(1)で表される水溶性染料又はその銅錯塩染料を使用した場合すぐれた偏光能及び好ましい吸収特性を示す偏光膜がえられる。又その熱に対する安定性がすぐれている。

この様にして製造された偏光膜はそのまま使用される 他、特に高い耐久性を要求される分野においてはポリエ ステル、塩化ビニール、セルローズトリアセテート、ア クリル樹脂、ポリエーテルスルホン等の支持フィルムを 接着したり特殊アクリル樹脂等でコーティングして高偏 光率でしかも高耐久性の偏光板として使用に供すること も出来る。

本発明の式(1)の染料の中で次記式(2)及び(4)の染料が好ましい例としてあげられる。

即ちこれらの染料は深い青色の好ましい色相でPVAに対する良好な染着性と高いカラーパリューを持ち、特に偏光率の高い偏光フィルムが得られる特長がある。しかも水溶性も良好で取り扱いが容易である。

実施例

以下に本発明を具体例によって説明する。

実施例中、構造式はすべて遊離酸の形で示し部は重量 部を示す。 実施例1. 2-メチル-5-メトキシ-4-アミノアゾベンゼン -4'-スルホン酸ナトリウム34.3部(1/10モル)を水 300部にとかし濃塩酸25部と亜硝酸ナトリウム6.9部を加 40 えてジアゾ化し、この中へp-クレシジン13.7部を塩酸 水溶液にとかして加えたのち、酢酸ナトリウムを加えて pH4まで中和してカップリングさせた。反応終了後ろ過 して次式で表されるジスアゾ化合物47.5部を含むプレス ケーキを得た。

7

このプレスケーキを温水2000部中に水酸化ナトリウムで中和して溶解し、その中に亜硝酸ナトリウム8部を加えた溶液を、5%塩酸溶液400部中に約20℃で滴下してジアゾ化した。ジアゾ化終了後過剰の亜硝酸をスルファミン酸を加えて分解したのちこのジアゾニウム塩の懸濁液をN-フエニルJ酸31.5部を10%炭酸ナトリウム水溶

液600部に溶解した液中に約20℃で滴下してカップリングさせた。2時間かきまぜたのち塩化ナトリウム90部を加えて塩析し一夜かきまぜてからろ過し、3%塩化ナトリウム水溶液で洗い、乾燥して次式(2)で表されるトリスアゾ染料72部を得た。

$$OCH_3$$
 OCH_3 OH
 OCH_3

7.5%であった。

こゝで吸収極大波長λmaxでの偏光率ρ (max) はその 波長での平行位透過率T

$$T_{ii}$$
 (max),

直交位透過率」(max)を用いて次式によって表される。

$$\rho \,(\max) = \sqrt{\frac{T_{11} \,(\max) - T_{L} \,(\max)}{T_{11} \,(\max) + T_{L} \,(\max)}} \times 100 \,\%$$

比較のため偏光膜用の青紫色染料として知られている

C.T.Direct Violet9 (下記構造式)を使用して

前記同様に偏光膜を調製した所 λ maxは575nmで単板透過 30 率43%の時 ρ (max) は92.5%で本発明の染料の方が すぐれていた。

30 実施例1に於いてN-フエニルJ酸の代わりにN-メ チルJ酸25.3部を使用して式(3)で、表されるトリス アゾ染料を得た。

実施例2.

$$OCH_3$$
 OCH_3 OH
 OCH_3 OCH_3 OCH_3 OH
 OCH_3 OCH_3 OH
 OCH_3 OCH_3 OCH_3 OH
 OCH_3 OCH_3 OCH_3 OH
 OCH_3 OCH_3 OCH_3 OH
 OCH_3 OCH_3 OCH_3 OCH_3 OH
 OCH_3 OCH_3 OH
 OCH_3 OCH_3 OCH_3 OH
 OCH_3 OCH_3 OCH_3 OH
 OCH_3 OCH_3 OCH_3 OH
 OCH_3 OCH_3 OCH_3 OCH_3 OCH_3 OH
 OCH_3 OCH_3

このトリスアゾ染料の水溶液で実施例 1 と同様にポリ せた。反応終了後、析出しビニルアルコールフィルムを処理し赤味青の偏光フィル 40 アゾ化合物43.7部を得た。ムを製造した。その偏光フィルムの吸収極大 λ maxでの 偏光率 ρ (max) を測定した結果単板透過率43%、 λ max は585nmで ρ (max) は95.5%であった。実施例3.

2-アミノ-4,8-ナフタレンジスルホン酸30.3部(1/10モル)を水600部に溶かし濃塩酸26部と亜硝酸ナトリウム7部を加えてジアゾ化した。終了後過剰の亜硝酸を このモスルファミン酸を加えて分解したのちこの中へp-クレ で中和しシジン13.7部を塩酸水溶液に溶かして加え15~20℃にて を10%塩酢酸ナトリウムを加え、pH4まで中和しカップリングさ 50 化した。

せた。反応終了後、析出した結晶を**沪**過して次式のモノ アソ化合物43.7部を得た。

このモノアゾ化合物を水500部中で水酸化ナトリウムで中和して溶解し、亜硝酸ナトリウム8部を加えた溶液を10%塩酸水溶液300部中に15~20℃にて滴下しジアゾルした

終了後、過剰の亜硝酸をスルファミン酸にて分解したのちこの中へpークレシジン13.7部を塩酸水溶液に溶かして加え15~20℃にて酢酸ナトリウムを加え、pH4まで

中和しカップリングさせた。反応終了後、析出した結晶 を**沪**過して次式のジスアゾ化合物52.2部を得た。

10

次にこのジシアゾ化合物を水1000部に水酸化ナトリウ 10 ムで中和して溶解し、亜硝酸ナトリウム 7 部を加えた溶 液を10%塩酸水溶液250部中に15~20℃にて滴下しジア ゾ化した。

ジアソ化終了後、過剰の亜硝酸をスルファミン酸にて

反応終了後、塩化ナトリウム100部を加えて塩析後、 沪過し乾燥して次式のトリスアゾ染料79部を得た。

$$HO_3$$
 S OCH_3 OCH_3 OH OCH_3 OH OCH_3 OH OCH_3 OCH_3 OCH_4 OCH_3 OCH_4 OCH_5 $OCH_$

実施例4.

実施例1~3と同様な方法により次表に示される一般 式(1)の染料を製造した。

表中色相、 λ maxは共にPVAフィルムを染色した時のものを示す。

染料M	(HO₃S) _{Г≂2} A—	R	色相	λ max (nm)
5	SO ₃ H	-NH-	柳	600
6	SO ₃ H HO ₃ S	IJ	"	595
7	SO ₃ H	"	11	"

染料M	(HO₃S) _{г≂2} A—	R	色相	λmax (nm)
8	HO ₈ S-	−NH₂	赤味宵	580
9	HO ₃ S-CH ₃	-NH-	·青	600
10	HO ₃ S-O	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	"	11
11	HO ₃ S	n	11	"
12	SO ₃ H HO ₃ S	IJ	"	"
13	HO ₃ S SO ₃ H	IJ	11	590
14	HO ₃ S SO ₃ H	"	"	595
15	SO ₃ H	−NHC2 H5	赤味青	585

実施例5.

前記実施例1記載の式(2)の染料7部を水100部に とかし、モノエタノールアミン7.0部を加えたのち結晶 硫酸銅2.4部の水溶液を加えて90℃で3時間加熱した。 塩化ナトリウム6.0部を加え冷却塩析し一夜かきまぜて からろ過し、5%塩化ナトリウム水溶液で洗い、乾燥し て次式(16)で表されるトリスアゾ染料6.1部を得た。

14

実施例3記載の式(4)のトリスアゾ染料46.3部(1/

20モル)を水1000部に溶かしこの中にモノエタノールア

ミン18.3部、次に硫酸銅(Cu SO,・5H,0)13部に加え

ナトリウム80部を加えて塩析後、沪過し乾燥して次式の

トリスアゾ銅錯塩染料46.8部を得た。

$$OCH_3$$
 $O-Cu-O$
 HO_3 $S-O-N=N-O-N=N-O$ $O-N=N-O$ O

このトリスアゾ染料の水溶液で実施例1と同様にポリ ビニルアルコールフィルムを処理し青色の偏光フィルム を製造した。その偏光フィルムの吸収極大λmaxでの偏 光率ρ (max) を測定した結果、単板透過率43%、λmax 10 加熱し90~95℃にて銅化反応させた。反応終了後、塩化 は635nmでp (max) は96.0%であった。 実施例6.

このトリスアゾ銅錯塩染料0.3g/ e 染浴を調製し、実 施例1と同様にポリピニルアルコールフィルムを処理し 20 帯緑青色の偏光フィルムを製造した。その偏光フィルム の吸収極大λmaxでの偏光率ρ (max) を測定した結果、 単板透過率43%、入maxは630nmでρ (max) は95.9%で あった。

実施例7.

実施例5,6と同様な方法により前記の各式の染料を原 料として次表に示す銅錯塩染料を製造した。

色相、λmaxは共にPVAフィルムに染色したものについ てである。

銅錯塩染料Nu	原料の染料Na	色相	λ шах(nш)
18	5	帯緑青	635
19	6	"	625
20	7	"	"

銅錯塩染料Na	原料の染料Na	色相	λ max(nm)
网帕坦朱州NU	UN PTO JASPY INC.	E/#	X max(mm)
21	8	胄	610
22	11	帯緑青	630
23	12	n	"
24	13	"	625
25	15	青	615

発明の効果

殊にポパール系フィルムの染色に供して高い偏光率並 びに高い熱安定性を有する偏光膜を与える水溶性トリス 30 アゾ染料が得られた。そしてこの偏光膜は骨色系偏光膜 としてすぐれた光学特性を有する。